# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

## (11)特許出願公開番号

## 特開平10-101904

(43)公開日 平成10年(1998) 4月21日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ		
C 0 8 L	63/00		C08L	63/00	A
C 0 8 G	59/68		C 0 8 G	59/68	
C08K	3/00		C08K	3/00	
	3/36			3/36	
// (C08L	63/00				

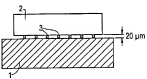
		審量而水 木面水 面水	貝の敷口 OL (至 b 貝) 競終貝に続く
(21)出願番号	特願平9-254897	(71)出願人	390039413
			シーメンス アクチエンゲゼルシヤフト
(22)出順日	平成9年(1997)9月19日		SIEMENS AKTIENGESEL
			LSCHAFT
(31)優先権主張番号	19638630.6		ドイツ連邦共和国 ベルリン 及び ミユ
(32)優先日	1996年 9 月20日		ンヘン (番地なし)
(33)優先権主張国	ドイツ (DE)	(72)発明者	<b>パルパラ レーナー</b>
			ドイツ連邦共和国 ミュンヘン ペーハム
			シュトラーセ 22
		(72)発明者	レカイ ゼッツィ
			ドイツ連邦共和国 レッテンパッハ ヴァ
			イアーシュトラーセ 14
		(74)代理人	弁理士 矢野 敏雄 (外2名)

(54) 【発明の名称】 注型用樹脂製剤、その電気及び電子部品におけるアンダーフィリングにおける使用、及びその硬 化方法

(57)【要約】

【課題】 電気及び電子部品におけるアンダーフィル法 のためのUV及び熱硬化性エポキシ樹脂を提供する。 【解決手段】 該注型用樹脂製剤は、A エポキシ樹 脂、B シロキサン、C20μmの最大粒度を有する充 填剤、D 光重合開始剤及びE 熱重合開始剤からな

【効果】 該注型用樹脂製剤は、室温での高い貯蔵安定 性(最低6カ月間)、アンダーフィル法のための改良さ れた特性(急速な硬化及び低い粘度)を有する。



### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 以下の成分A~E:

- A エポキシ樹脂、
- B シロキサン、
- C 20 µ m以下の最大粒度を有する充填剤、
- D 光重合開始剤及び
- E. 熱重合開始創
- からなる、注型用樹脂製剤。

【請求項2】 エポキシ樹脂成分A 15~75重量%

シロキサン成分B 0.2~15重量%、

充填剂成分C 25~85重量%、

光重合開始剤成分D 0.01~5重量%及び 熱重合開始剤成分E 0.01~5重量%

を含有する。 請求項 1 記載の注型用樹脂製剤

【請求項3】 エポキシ樹脂成分Aが脂環式エポキシ樹

脂である、請求項1又は2項記載の注型用樹脂製剤。 【請求項4】 シロキサン成分Bがイソシアヌレートシ

ロキサン成分である、請求項1から3までのいずれか1 項記載の注型用樹脂製剤。

【請求項5】 充填剤成分Cが石英物成分である、請求項1か64までのいずれか1項記載の往型用制能製剤。 【請求項6】 充填剤成分Cの最大粒度が15μm以下である。 請求項1か65までのいずれか1項記載の注型 用機脂製剤。

【請求項7】 充填剤の粒子が球形を有する、請求項1 から6までのいずれか1項記載の注型用樹脂製剤。

【請求項8】 光重合開始剤成分Dがトリアリールスルホニウム塩である、請求項1から7までのいずれか1項記載の注型用樹脂製剤。

【請求項9】 熱重合開始剤成分Eがベンジルチオール アニウム塩である、請求項1から8までのいずれか1項 記載の注型用樹脂製剤。

【請求項10】 電子部品のアンダーフィリングにおける請求項1から9までのいずれか1項記載の注型用樹脂製剤の使用。

【請求項11】 UV照射により開始させかつ熱的に硬化させる、請求項1から9までのいずれか1項記載の注型用樹脂製剤の硬化方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アンダーフィリング (underfilling) 法において構成部品の環境影響から 保護のため及びろう結合の耐疲労性の改善のために流し 込まれる電子及び電気部品のアンダーフィリング用の注 受料料に関する。

[00002]

【従来の技術】2成分エポキシ樹脂からなりかつ加工前 に混合されるか又はプレミックスとして-40℃で貯蔵 されればならない注型材料は公知である。これらは室温 では抜勢間の可能時間を有するに過ぎない。この従来の 技術における欠点は、一方では加工前の両者の成分の混 合の付加的作業工程でありかつ他方では一40℃のよう な低温での貯燥である(このためには "Encapsulants U sed in Flip-Chip Packages", D. Suryanarayana, T. Y. Mu, J.A. Varcoe, IBM Microcelectronics, IEEE T ransact, Hybr., Manuf. Techn. Vol. 16, No. 8.885; 1993及び "Underfilling for Flip-Chip Mounting". M. Norris, Camelot Systems S.A. Conference proceed ings "Adhesives in Electronics", Berlin 11994参 WD).

【0003】従って、加工前に混合する必要もなくまた 低温で貯蔵する必要もない前記のような注型材料に対す る要求が存在する。

[0004]

【発用が解決しようとする眼節】従って、本写明の課題 は、室温取を男吻の時間帯に亙って貯蔵安定でありかつ構 成部品を環境の影響から保護する限及び内域されたろう 結合の衝接労性を改善するためのアンダーフィリング技 術のために適当である注型材料を提供することである。 【0005】

【課題を解決するための手段】本発列の一般的影響は、 エポキシ樹脂、シロキサン及び充填剤(この場合、充填 剤は一定の程度を組えるべきでない)からなる混合物 は、充填剤が均一に分散されておりかつエポキシ樹脂ノ シロキサンが安定なエマルジョンを形成する、液体の状 態で安定なる相楽を形成するという認識にある。

【0006】従って、本発明の対象は、以下の成分A~ E:

- A エボキシ樹脂、
- B シロキサン、
- C 20μm以下の最大粒度を有する充填剤、
- D 光重合開始剤及び
- E 熱重合開始剤

からなる、注型用樹脂製剤である。

【0007】更に、本発別の対象は、前記のような注型 用樹脂製剤を電子構成部品のアンダーフィリングにおい で使用することである。本発別のその他の有利な実施態 様は、発属請求項並びに以下の説別、図面及び図面に関 する説別から別らかである。

【0008】本発明による社質用相脂製剤においては、
成分A~Eの削成は以下の範囲(重量%で記載)にある
のが有利であることが立証された。この場合、常に狭い 範囲は、広い範囲に比して有利である範囲である:エポ キシ樹脂成分A 15~75又は18~65又は30~ 50、充填剤成分C 25~85又は30~80又は10 0~70、シロキサン成分B 0.2~15又は1~ 10又は2~8、光重合開始剤成分D 0.01~5又 は0.05~2又は0.1~1及び熱重合開始剤成分D 0.01~5又又は0.1~1。

【0009】更に、エポキシ樹脂成分Aとしては脂環式 エポキシ樹脂、有利には特に純粋であるもの、即ち低い イオン含量を有するものが好ましいことが判明した。

【0010】更に、充填剤成分が石英物 (Quarzgut) で あるのが好ましいことが立証され、特にこの場合好まし のは、石英粉及び/又はAl。O。である。

【0011】更に、シロキサン成分Bとして欧州特許出

願公開第0399199号明細書に記載されているよう なイソシアヌレートシロキサン成分(この場合の該成分 の含量は本発明の対象をなす) を使用するのが有利であ る。

【0012】特に、このような成分としては、一般式: [0013] 【化1】

[0014] [式中、Q=-(CH<sub>2</sub>) 3SiR<sub>2</sub>O (S iR<sub>o</sub>O) "SiR<sub>o</sub>R"、nは0~25の整数及びxは 0~10の整数であり、かつそれぞれ同じか又は異なっ ていてもよい基R及びR'に関しては、以下の定義が当 てはまる: R=アルキル、シクロアルキル、アリール、 アラルキル又はアルカリール、及び $R'=4\sim10$ 個の 炭素原子を有するエポキシ官能性基又は少なくとも6個 の炭素原子を有する (メタ) アクリレート官能性基であ る] のイソシアヌレート含有オルガノケイ素化合物が該 当する。

【0015】基Rはアルキル、シクロアルキル、アリー ル、アラルキル又はアルカリール基であり、この場合こ れらの基は非置換又は置換されていてもよい。例えば、 基Rのためには以下のものを挙げることができる:1~ 4個の炭素原子を有するアルキル、例えばメチル、エチ ル、プロピル、イソプロピル、ブチル及びイソブチル、 この場合メチル基が有利である:5~8個の炭素原子を 有するシクロアルキル、例えばシクロヘキシル、メチル シクロヘキシル及びシクロヘプチル:6~10個の炭素 原子を有するアリール、例えばフェニル及びナフチル; アラルキル、例えばB-フェニルエチル、B-フェニル プロビル、o-メチルフェニルエチル、3,5-ジプロ モフェニルエチル、p-/ニルフェニルエチル、p-ブ ロモフェニルエチル、3,5-ジプロモフェニルエチ ル、p-クロロフェニルエチル及び3,5-ジクロロフ ェニルエチル:アルカリール、例えばトリル。

【0016】エポキシ官能性基R'は4~10個の炭素 原子を有し、この場合エポキシ基は、複素原子を含有し ていてもよい炭素橋を介してシロキサン鎖に結合されて いる。これらの基R'は、ビニルーもしくはアリル官能 性エポキシ樹脂から、ビニルーもしくはアリル官能基が Si-H官能基に付加されているように誘導される。例 えばビニルーもしくはアリル官能性エポキシ樹脂として は以下の基が挙げられる:アリルグリシジルエーテル、 4-ビニルシクロヘキセンオキシド、4-ビニルノルボ ルネンオキシド及び1、2-エポキシ-3-プテン。

【0017】 (メタ) アクリレート基が同様に炭素橋を

介してシロマサン鎖に結合された (メタ) アクリレート 官能性基R'は、エポキシ官能性基から、しかもエポキ シ環が (メタ) アクリル酸により開環されるようにし て、誘導することができる。この場合には、(メタ)ア クリレート官能性基は7~14個の炭素原子を有する。 しかしまた、 (メタ) アクリレート官能性基R'の (メ タ) アクリレート基は、エステル様であるか又はカルボ ネート又はウレタン原子団を介してシロキサン鎖に対す る炭素橋に結合されていてもよい。

【0018】この場合、有利であるのは、以下の形式の オルガノケイ素化合物である:基R' が以下の不飽和エ ポキシ化合物: 1, 2-エポキシ-3-プテン、1, 2 -エポキシ-5-ヘキセン、1,2-エポキシ-7-オ クテン、アリルグリシジルエーテル、4-ビニルシクロ ヘキセンオキシド、4-ビニルノルボルネンオキシド、 ノルボルナジエンオキシド、リモネンオキシド及びジシ クロベンタジエンオキシドから誘導されるエポキシ官能 性基である化合物:前記種類のエポキシ官能性化合物を (メタ) アクリル酸で開環することにより製造される、 基R'が(メタ)アクリレート官能性基である化合物; 基R'が、エステル様又はカルボネートもしくはウレタ ン原子団を介してシロキサン鎖に対する炭素橋に結合さ れた。(メタ)アクリレート官能性基である化合物。

【0019】該化合物は、エポキシ官能基及び/又は (メタ) アクリレート宣能基をを有する重合可能な、イ ソシアヌレート含有オルガノケイ素化合物である。従っ て、本発明により、化学的構造が剛性の構造要素とフレ キシブルな構造要素を合わせ持っており、かつ重合(プ レポリマーの)を介して行うことができる反応性基を有 する、液状のプレポリマーが製造される。

【0020】本発明のもう1つの態様は、成分Cとし て、15 μ m以下又は有利には10 μ m以下である最大 粒度を有する充填剤を使用することである。

【0021】 "アンダーフィリング法"とは、注型材料 をギャップの前のチップ縁部に沿って計量供給しかつ該 ギャップを手管力によりアンダーフローさせる。チップ と基板の間のギャップの注入方法である。チップは一般 に5~20mmの1辺の長さを有しかつギャンプは10 ×80μmの高さを有する。この場合、基板とチップの 間のギャンプには適切な時間で樹脂を充填することが必 要である。該樹脂は、現時間で、構成部品の問題のない。 機作が保証される範囲内で吸じすべきである。 様化した 樹脂は、適当な物理的特性、例えば低む力 (Low Stres s)及び低い伸び係数並びた化学的に高い純度及び良好な 配化学素品性を有するべきである。

【0022】本発明による反応樹脂混合物は、室温で数 カ月の長さに互り貯城可能である一成分系である。貯蔵 期間中に、使用特性、例えば粘度、流動特性又は硬化プ ロフィールもまた硬化した樹脂の最終特性、例えば付着 性及び契機械的特性も変化しない。

【0023】本発明による計型用樹脂製剤は、UV照射 によるか双は熱的に硬化させることができる。そのよう に例えばアンダーフィルしたチップは、反応樹脂にUV 緑が到達し得る緑部で短時間のUVフラッシュによっ て、構成部品を問題なく取り扱うことができるまで硬化 させることができる。チップの下の陰の領域は、後で行うことができる熱的方法により硬化させることができる。 る。

【0024】注型用樹脂製料の成分Aのためには、エボ キシ樹脂及び異なったエボキシ樹脂からなる任意の混合 物を使用することができる。用語"エボキン樹脂"は、 この場合には相応して単一のエボキシ樹脂もまた種々の エボキン樹脂の配合物をも包含する。この場合、カチオ ン系硬化性のかつ溶料不含のエボキシ樹脂を使用するの が有利である。この場合、脂環式エボキシ樹脂を使用するの が有利である。この場合、脂環式エボキシ樹脂を使用するの のが好ましい。これらは高純度で、即ち低いイオン含 量で、かつひいては腐食促進内容物質が少なく製造する ことができる。市販の脂環式エボキシ樹脂は、多数の脂 環式エボキシ樹脂からな5倍合物をも包含する。適当な 化合物は、例えば以下の構造な1

[0025]

[化2]

【0026】により表される。

【0027】しかしながら、種々のエポキシ樹脂もしく はエポキシ樹脂含有成分混合物を使用することも可能で ある。既に挙げたエポキシ樹脂の他に、工業的にしばし ば使用されるグリシジルエーテルも適当なエボキシ樹脂 である。

【0028】 "シロキサン" には、本発明によれば純粋なシロキサン及び/又はまた権々のシロキサンの混合物が解されべきである。成分Bとしては、ボリジメチルシロキサンを使用することできるが、これらは硬化中にエボキシ機開でトリックスの組分離の傾向を示し、かつその際微機関域を形成し、その界面に応力が構成されることがある。その際、本発明によれば、例えば役分Bとして欧州特許出願公開第0399199号利福書に記載されているようなイソシアヌレートシロキサンを使用するのが有利である。権々のシロキサンの混合物を使用することもできる。

【0029】成分Cとしては、エポキシ樹脂の製剤において慣用の表境剤を接着動剤と共に被覆して又は液覆し ないで使用するこができるが、但しこれらは本発明のために必要な20μm以下の最大地度を有することを前 器条件とする。好ましくは、本発明によれば、15μm 以下、有利には10μm以下及び特に有別には、その最 大粒度が7μmを越えないものを使用する。含有される 石英物充填物の粒子の種類及びその外形は、その粒度が 所定の展界内にある粒子である限り任意である。それが 所定の展界内にある粒子である限りは意である。それが が異された反応機能は、本郷によれば毛等相による チップのアンダーフローの際に良好な流動特性を生じ

【0030】カチオン性硬化を誘導するためには、成分 Dとしてカチオン系光重合開始剤又はカチオン系光重合 開始剤系が含有されている。

【0031】これらの光重合開始剤は、UV照射の際に 反応性カチオン、例えばプロトンを遊離し、該カチオン はエポキシ樹脂のカチオン性硬化プロセスを開始せしめ る。この場合、光重合開始剤は、しばしば有機オニウム 塩、特に窒素、燐、酸素、硫黄、セレン又は沃素をカチ オンの中心原子として有するものによって誘導される。 錯アニオンとの芳香族スルホニウム塩及びヨードニウム 塩が特に有利であることが立証された。この場合、スル ホニウム塩はヨードニウム塩に対して択一的に又はそれ と一緒に存在してもよい。リュイス酸を遊離すしかつ例 えばπードナー遷移金属錯体として実現された光重合開 始剤も可能である。更に挙げられるのは、フェナシルス ルホニウム塩、ヒドロキシフェニルスルホニウム塩並び にスルホキソニウム塩である。更に、直接でなく、酸形 成のための増減剤を介して励起されるオニウム塩も使用 可能である。また、アルミニウム有機化合物の存在下に UV照射の際にシラノールを遊離する有機ケイ素化合物 を、カチオン性硬化プロセスのための光重合開始剤とし て使用することもできる。

【0032】光開始剤として好適であるのは、例えば以下のスルホニウム塩である。これは市販銘柄 "Cyracure UVI 6974"でユニオン・カーパイト社 (Union Casrbid e Corp.) から市販されている:

[0033]

[化3]

【0034】成分E、熱重合開始剤として、本発明によれば有利には、熱的に活性化可能な開始剤として作用するチオールアニウム塩が含有されている。有利であるのは、

一般構造式:

[0035]

【化4】

[0036]  $\frac{\alpha}{1}$   $\frac{\alpha}{2}$   $\frac{\alpha$ 

【0037】この場合、置換されていないベンジルチオールアニウムーベニベンジルチオールアニウムーグ・サフルオロアンチモネートを使用するのが有利である。 【0038】前記の成分A~Bに加えて、本発明による 注型用側距線板ではなお通常の添加物、例えば緩稠助 利、液転動剤、付着助剤、チキントロピー剤、消陥剤、 着色刺等が合有されていてもよい。

### [0039]

【実施例】以下に、本発明を可能な実施例につき説明するが、該実施例は消まされた本発明の対象の範囲を制限 するものではなく、詳細に説明するものに過ぎない。全 ての表示は重量%である。

[0040] 以下の成分からなる注型用樹龍製剤: 脂構 式ジエポキシド (CY 178, Fa. Ciba-Geigy) 29.1 イソシアヌレートシロキサン (Baysilone SSA 782, Fa. Bayer AG) 3.30、グリシジルオキシプロピルトリ メトキシシロキサン (Silan A-187, UCC) 0.17 アクリル樹脂 (Modaflow, Fa. Monsanto) 0.30、ト リアリールスルホニウムへキサフルオロアンチモネーチ (Cyracure UVA 6974) 0.17、ベンジルチオールア コウムへキサフルオロアンチモノネート (PI 55, Fa. A ldrich) 0.23及び石英物 (Fb-3 S(X), Fa. Denka) 67.0

本発明による注型用樹脂製剤を製造するためには、有機 製剤成分を拡温で溶かしか一磁気撹拌機を用いて均質化 する。次いで、実験室用ディソルバー(例えばPendraul は LM 4列 を用いて充填剤を3500 rpmで15分間 分散させる。次いで、翼型撹拌機で撹拌しながら、0. 2パールで15分間ガス板をする。このようにして製造 された材料は室温で少なくとも6カ月貯備可能でありか つ予熱して又はしないで加圧/時間ーディスペンサーで 調合することができる。

【0041】本発明による樹脂は、室温での貯蔵安定性、良好な"アンダーフィル (underfill)"特性及びUV硬化性を呈する。

【0042】本発明による材料は、チップ基板の20μ mのギャップに高温 (例えば60~90℃、有利には7 5℃)で数分間で完填し、この際硬化をUV照射及び/ 又は熱的に開始させることができる。

【0043】次いで、UV開始(1500m」; 該往型 用樹脂材料は既に硬質でありかつ構成部品を問題べる り扱い可能である) 後に熟始(鉄硬化(例えば150℃で 15分)を介して硬化させる。これはしかしまた等ら熱 的に、即ちUV開始される予備暖化を行わずに、硬化さ せることもできる(例えば130℃で16時間、又は1 40℃で6時間、150℃で3時間)。

【0044】本発明によるかつ前記のようにして硬化させた成形品は、従来や技術によるものに匹敵する特性値 【伸び係数(25ppm/K)、ビーム曲げ試験における応力特性(122相対的単位)、温度サイクル強度 (-40℃/125℃、100サイクル)]を示す。

【0045】水分吸収及びE-腐食特性に関しては、

0.3%(蒸留水、23℃、3日間)及びAN1.2(VDE0303)を有する本発明による成形品は、チップ被覆材料に対して要求される条件を満足する。

【0046】以下に、本発明を略示図を用いて詳細に説明する。

[0047] 図1は、ハッチングをつけた基板1及びそ の上にハッチング無しで示されたチップ2を示す。基板 1及びチップ2は、多数のろう強点3により至いに結合 されている。これらのろう領所の高さ、約20μmは、 ギャップの高さを規定する。注型用材料をギャップの前 のチップ練部に沿って計畫供給する、抜材料は毛管作用 によりチップにアンダーフローする。

【0048】上記の実施例に示した製剤を用いると、20  $\mu$  mのギャップに基版温度 7.5  $\overline{\psi}$ で10分間以内で樹脂をアンゲーフルルすることができる。比較のために言及すれば、市場で入手可能な最良の注型用材料、例えば  $\overline{\psi}$  thsol  $\overline{p}$  4  $\overline{g}$  11は、 $\overline{g}$  2  $\underline{p}$   $\underline{p}$  4  $\overline{g}$  6  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  4  $\overline{g}$  7  $\overline{g}$  7  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  7  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  7  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  8  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  9  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  1  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  3  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  3  $\overline{g}$  2  $\overline{g}$  2

【0049】従って、本発明による注型用樹脂製剤は、

著しく良好な貯蔵安定性を有しているだけでなく、使用 示す。この場合、貯蔵安定性は、室温で6カ月間であ に際しても例えばギャップ充填特性及び加工温度のよう な一層良好な性能データを示す。従って更に、本発明に よる製剤の均質性は従来の技術の均質性を上回っている ことを明白に認識することができる。

【0050】本発明による樹脂は、室温での貯蔵安定 性、良好なアンダーフィル特性及びUV硬化性の利点を

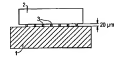
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明による注型用樹脂を用いてアンダーフィ ル処理を行う電子部品を示す略示図である。

【符号の説明】

1 基板、 2 チップ、 3 ろう接点

[図1]



フロントページの続き

COSL 83:04)

(51) Int. Cl. 6 識別記号 FΙ